This Page Is Inserted by IFW Operations and is not a part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images may include (but are not limited to):

- BLACK BORDERS
- TEXT CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
- FADED TEXT
- ILLEGIBLE TEXT
- SKEWED/SLANTED IMAGES
- COLORED PHOTOS
- BLACK OR VERY BLACK AND WHITE DARK PHOTOS
- GRAY SCALE DOCUMENTS

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning documents will not correct images, please do not report the images to the Image Problem Mailbox.

THIS PAGE BLANK (USPTO)

Europäisches Patentamt

Eur pean Patent Office

Office eur péen des brevets



(11) EP 0 959 092 A1

(12)

EUROPÄISCHE PATENTANMELDUNG

(43) Veröffentlichungstag: 24.11.1999 Patentblatt 1999/47

(21) Anmeldenummer: 99109056.4

(22) Anmeldetag: 07.05.1999

(51) Int. Cl.⁶: **C08G 73/10**, C08G 73/02, C08G 69/10, A61K 7/06, A61K 7/48, C11D 3/37

(84) Benannte Vertragsstaaten:

AT BE CH CY DE DK ES FI FR GB GR IE IT LI LU MC NL PT SE Benannte Erstreckungsstaaten: AL LT LV MK RO SI

(30) Priorität: 20.05.1998 DE 19822602

(71) Anmelder: Th. Goldschmidt AG 45127 Essen (DE) (72) Erfinder:

- Duetsch, Michael Dr. 45239 Essen (DE)
- Grüning, Burghard Dr. 45134 Essen (DE)
- Rau, Harald 45139 Essen (DE)
- Simpelkamp, Jörg Dr. 45130 Essen (DE)
- Weitemeyer, Christian Dr. 45134 Essen (DE)
- (54) Verfahren zur Herstellung von Polyaminosäureestern durch Veresterung von sauren Polyaminosäuren oder Umesterung von Polyaminosäureestern
- (57) Die Erfindung betrifft ein Verfahren zur Herstellung von homogenen Polyaminosäureestern durch Umsetzung von Polyaminosäuren, die in den Seitenketten Carbonsäure- und/oder Carboxylatgruppen enthalten mit hydroxygruppenhaltigen Verbindungen durch teilweise oder vollständige Veresterung oder Umesterung unter Reaktionsbedingungen hoher Scherkräfte, gegebenenfalls unter Einsatz von Katalysatoren, Lösungsvermittlern und/oder vermindertem Druck.

EP 0 959 092 A1

35

Beschreibung

Die Erfindung beschreibt ein Verfahren zur Herstellung von Polyaminosäureestern durch Veresterung von in der Seitenkette Carbonsäure- und/oder Carboxylatgruppen tragenden Polyaminosäuren - im folgenden saure Polyaminosäuren genannt - insbesondere von Polyasparaginsäure mit Alkoholen. wobei homogene Produkte entstehen und der Veresterungsgrad durch die beschriebenen Bedingungen gezielt eingestellt werden kann. Gegebenenfalls können saure Polyaminosäuren zum Einsatz kommen, deren Säuregruppen bereits zum Teil verestert sind und deren Alkoholkomponente der Estergruppen durch das erfindungsgemäße Verfahren ausgetauscht wird, im folgenden Umesterung genannt, gegebenenfalls unter gleichzeitiger Veresterung freier Carbonsäuregruppen einhergehend mit einer Erhöhung des Veresterungsgrades. Gegebenenfalls wird zur Beschleunigung der Veroder der Umesterung ein Katalysator mit sauren, lewissauren, basischen oder lewisbasischen Eigenschaften ingesetzt.

[0002] Polyasparaginsäure, welche als biologisch abbaubares Komplexierungsmittel und Cobuilder in Waschmitteln in den Blickpunkt des Interesses getreten ist, läßt sich bekanntermaßen durch alkalische Hydrolyse aus der unmittelbaren Synthesevorstufe Polysuccinimid (PSI, Anhydropolyasparaginsäure), erhalten, welches beispielsweise durch thermische Kondensation der Asparaginsäure oder aus Ammoniak und Maleinsäure gewonnen werden kann.

[0003] Zu Polyaminosäuren mit tensidischen Eigenschaften kann man zum Beispiel gelangen, indem die freien Carbonsäuregruppen von sauren Polyaminosäuren in N-Alkylamide oder in Ester überführt werden. Die von verschiedenen Arbeitsgruppen beschriebene Umsetzung von Polysuccinimid mit Aminen führt zu Polyasparaginsäureamiden (Kovacs et al., J. Med. Chem. 1967, 10, 904-7; Neuse, Angew. Makromol. Chem. 1991, 192, 35-50). Neri et al. führen die Ringöffnung von PSI mit Ethanolamin durch und erhalten Hydroxyethylaspartamide (J. Med. Chem. 1973, 16, 893-897, Macromol. Synth. 1982, 8, 25-29). DE 37 00 128 A und EP 0 458 079 A beschreiben die nachfolgende Veresterung derartiger Hydroxyethylderivate mit Carbonsäurederivaten. Copolymere Polyasparaginsäureester sind, wie in DE 195 45 678 A beschrieben, durch Kondensation von Monoalkylestern der Maleinoder der Fumarsäure unter Ammoniakzugabe erhältlich. In DE 195 45 678 A ist weiterhin beschrieben, daß copolymere Polyasparaginsäureester durch Umsetzung von Polysuccinimid mit Alkoholen und einer sich gegebenenfalls anschließenden Hydrolyse zugänglich sind. [0004] In DE 197 24 589 A wird beispielhaft berichtet. daß Umsetzungen von Polyasparaginsäure mit Fettalkoholen unter den dort genannten Bedingungen nicht vollständig verlaufen und zu inhomogen Produkten mit vergleichsweise ungünstigen Eigenschaften führen.

[0005] Je nach Veresterungsgrad und Hydrophobie der Alkoholkomponente zeichnen sich Polyasparaginsäureester neben ihrer ausgesprochenen Mildheit und biologischen Abbaubarkeit durch hervorragende Eigenschaften als Stabilisatoren für O/W- und W/O-Emulsionen, als schaumstabilisierendes und schaumverstärkendes Cotensid in Reinigungsmitteln, als Dispergiermittel unterschiedlicher Pigmente, als Komplexierungsmittel für Metallkationen aus.

[0006] Es hat sich die Aufgabe gestellt, ein Verfahren bereitzustellen Polyaminosäureester, insbesondere Polyasparaginsäureester, durch Umsetzung der entsprechenden Polyaminosäuren mit Alkoholen herzustellen, wobei homogene Produkte entstehen und der Veresterungsgrad durch die im Verfahren einzustellenden Bedingungen bestimmt werden kann.

[0007] Diese Aufgabe wird erfindungsgemäß gelöst mit einem Verfahren zur Herstellung von homogenen Polyaminosäureestern durch Umsetzung von Polyaminosäuren, die in den Seitenketten Carbonsäureund/oder Carboxylatgruppen enthalten mit hydroxygruppenhaltigen Verbindungen durch teilweise oder vollständige Veresterung oder durch Umesterung von teilveresterten Polyaminosäuren mit Alkoholen gegebenenfalls unter Erhöhung des Veresterungsgrades, unter Reaktionsbedingungen hoher Scherkräfte, gegebenenfalls unter Einsatz von Katalysatoren, Lösungsvermittlern und/oder vermindertem Druck.

[0008] Als saure Polyaminosäuren eignen sich beispielsweise Polyasparaginsäuren, Copolymerisate aus Asparaginsäure und wenigstens einer weiteren proteinogenen Aminosäure insbesondere Glutaminsäure, Hydrolysate von Polysuccinimid oder Umsetzungsprodukte von Maleinsäurederivaten, beispielsweise Maleinsäure, Maleinsäureanhydrid, Maleinsäureester und/oder Maleinsäureamide mit Ammoniak, gegebenenfalls in Gegenwart eine weiteren Aminosäure, insbesondere Glutaminsäure. Besonders bevorzugt ist der Einsatz von Polyasparaginsäure.

Die Polyaminosäuren können auch weitere Monomere enthalten, bevorzugt ist jedoch, daß im Mittel mindestens 30 Mol.-%, besonders bevorzugt, daß mindestens 60 Mol.-% der wiederkehrenden Einheiten in der Seitenkette eine Carbonsäure- und/oder eine Carboxylatgruppe aufweisen. Weitere Monomereinheiten können, gegebenenfalls in Form ihrer Derivate, beispielsweise Glutaminsäure, Glutamin, Asparagin, Lysin, Alanin, Glycin, Tyrosin, Tryptophan, Serin, Cystein, nicht proteinogene Aminosäuren mit jeweils einer oder mehreren Amino- bzw. Carboxyfunktionen, wie beispielsweise β-Alanin oder ω-Amino-1-alkansäuren, Dioder Polycarbonsäuren wie beispielsweise Maleinsäure, Fumarsäure, Itaconsäure, Bernsteinsäure. Malonsäure, Adipinsäure, hydroxyfunktionelle Carbonsäuren, wie beispielsweise Weinsäure, Citronensäure, Apfelsäure oder deren Amide, Di- oder Polyhydroxyverbindungen, Di- oder Polyaminoverbindungen, Aminoalkohole mit einem linearen, verzweigten oder cyclischen,

gesättigten, ungesättigten oder aromatischen Kohlenwasserstoffgerüst, gegebenenfalls oxo- oder aza-Analoge mit O- oder N-Atomen in der Kette, oder von Polyalkylenglykolen bzw. Ethylenoxid-Propylenoxid-Copolymeren umfassen.

[0010] Die jeweiligen Herstellverfahren der Ausgangspolyaminosäuren haben meist keinen Einfluß auf das erfindungsgemäße Verfahren.

[0011] In dem erfindungsgemäßen Verfahren können auch die entsprechenden Ammonium-, N-Alkylammonium, N,N-Dialkylammonium-, N,N,N-Trialkylammonium-, Alkali- oder Erdalkalisalze der beschriebenen Polyaminosäuren eingesetzt werden.

[0012] Es kann mit allen üblichen Verbindungen verestert oder umgeestert werden, die wenigstens eine Hydroxygruppe beinhalten. Dazu zählen Alkohole, einschließlich alkoxylierte Alkohole, Polyalkylenglykole, hydroxyhaltige Polymere, alkoxylierte Amine, Kohlenhydrate oder Hydroxycarbonsäuren einschließlich Zuckercarbonsäuren.

[0013] Insbesondere einwertige Alkohole im Sinne der vorliegenden Erfindung weisen 1 bis 24 C-Atome auf, beispielsweise Methanol, Ethanol, 1-Propanol, 2-Propanol, Allyialkohol, Propinol, 1-Butanol, 2-Butanol, 2-Methyl-2-propanol, 2-Methyl-1-butanol, 1-Pentanol, 2-Pentanol, 3-Methyl-1-butanol, Isopentanol (Isomerengemisch), 3-Methyl-3-butenol, 1-Hexanol, 2-Hexanol, 5-Hexen-1-ol, 3-Hexen-1-ol, Phenol, 1-Heptanol, Benzylalkohol, 1-Octanol, 2-Ethyl-1-hexanol, 1-Decanol, Citronellol, Linalool, 1-Dodecanol, 1-Tetradecanol, Farnesol, 1-Hexadecanol, 1-Octadecanol, Isostearylalkohol (Isomerengemisch), cis-9-Octadecen-1-ol oder 1-Eicosanol.

[0014] Beispiele für Alkohole mit mehreren Hydroxygruppen sind 1,2-Ethandiol, 1,2-Propandiol, 1,3-Propandiol, 1,4-Butandiol, 2,3-Butandiol, 2-Butin-1,4-diol, 1,6-Hexandiol, Trimethylolpropan, Pentaerythrit oder Zucker sowie Zuckerderivate.

[0015] Alkoxylierte Alkohole sind Umsetzungsprodukte von Alkoholen mit Epoxiden, beispielsweise mit Ethylenoxyd, Propylenoxyd, Butylenoxid oder Styroloxid oder Gemischen davon.

[0016] Hydroxyhaltige Polymere sind beispielsweise Polyethylenglykol, Polyoxyalkylene, insbesondere mit Monomereinheiten abgeleitet von Ethylenoxid, Propylenoxid, Butylenoxid oder Styroloxid, hydroxyalkylfunktionelle Acrylate und methacrylate oder Polyvinylalkohol.

[0017] Es können auch Gemische der beschriebenen Alkohole eingesetzt werden.

[0018] Im Sinne der vorliegenden Erfindung werden vorzugsweise zwischen 0,1 und 5,0 Mol der hydroxygruppenhaltigen Verbindung je Mol freier Carbonsäure-und/oder Carboxylatgruppe eingesetzt. Für einen mittleren Veresterungsgrad von 20% im Endprodukt sind 0,2 bis 0,4 Mol hydroxygruppenhaltige Verbindung je Mol freier Carbonsäure- und/oder Carboxylatgruppe besonders bevorzugt. Für einen mittleren Veresterungs-

grad von 35% im Endprodukt sind 0,35 bis 0,7 Mol hydroxygruppenhaltige Verbindung je Mol freier Carbonsäure- und/oder Carboxylatgruppe besonders bevorzugt. Für einen mittleren Veresterungsgrad von 50% im Endprodukt sind 0,5 bis 1,0 Mol hydroxygruppenhaltige Verbindung je Mol freier Carbonsäure- und/oder Carboxylatgruppe besonders bevorzugt. Für einen mittleren Veresterungsgrad von 75% im Endprodukt sind 0,75 bis 1,5 Mol hydroxygruppenhaltige Verbindung je Mol freier Carbonsäure- und/oder Carboxylatgruppe besonders bevorzugt.

[0019] Als saure Katalysatoren eignen sich alle Protonensäuren, beispielsweise Schwefelsäure, Natriumhydrogensulfat, Salzsäure, Phosphorsäure, Mononatriumdihydrogenphosphat, Dinatriumhydrogenphosphat, Pyrophosphorsäure, Phosphorige Säure, Unterphosphorige Säure, Salpetersäure, Methansulfonsäure, Trifluormethansulfonsäure, p-Toluolsulfonsäure, sulfonierte oder ionenaustauschende Harze.

[0020] Als Katalysatoren eignen sich weiterhin lewissaure bzw. lewisbasische oder basische Verbindungen, z. B. LiOH, NaOH, Na2O, Na2CO3, NaHCO3, NaF, NaH, NaNH₂, Na₂SO₄, Na₃PO₄, Natriumalkoholate, Natriumdodecylsulfat, Natriumtrifluoracetat, KOH, K2O, K2CO3, KHCO3, KCI, Kaliumalkoholate, KH, KNH2, K2SO4, K₃PO₄, Kupferacetat, Cu(CO₃)₂, CuN(C₄H₉)₂, Cu(II)-Alkoholate, CuF2, Kupfergluconat, Cu3N, CuO, Ca(OH)2, CaO, Calciumalkoholate, Ca(OOCCH3)2, CaCO₃, Ca(PO₄)₂, Mg(OH)₂, MgO, Magnesiumalkoholate, Mg(OOCCH₃)₂, MgCO₃, Mg(PO₄)₂ Zn(OOCCH₃)₂, Zn₃B₄O₉, ZnCl₂, Zn(OOCCH₂CH₃)₂, ZnF₂, Zinkgluconat, Zn(NO₃)₂, ZnC₂O₄, Alumina, AlCl₃, AlPO₄, Al(PO₃)₃, Al₂Si₂O₇, AlNiZn, Al₂O(OOCCH₃)₄, AlBr₃, Aluminiumalkoholate, Al(OC₃C₇)₂(C₆H₉O₃), Al(OH)₃, Aluminiumlactat, Al₂(MoO₄)₃, Al₂(SO₄)₃, Ti, TiO₂, Titannitrilotriacetat, Titaniumalkoholate, teilkondensierte Titaniumalkoholate, TiAl3, TiH2, TiNi, TiO, Ti2O3, Ti₂(SO₄)₃, ZrO₂, Zirconiumalkoholate, ZrAl₃, ZrH₂, ZrO, Zr(SO₄)₂, SiO₂, Zeolithe, Silicate, GeO₂, Sn(OOCCH₃), SnCl₂, Zinnalkoholate, PbO, PbO₂, VCl₃, VO, VO(C₅H₇O₂)₂, VOCl₃, tertiäre Amine, wie z. B. Trialkylamine insbesondere Triethylamin oder Triisopropylamin, 1,4-Diazabicyclo[2.2.2]octan, Sulfonamide, wie z. B. para-Toluolsulfonsäureamid, Triethanolamin, Pyridin, Alkylpyridine, Piperazin, Aminoxide, Ammoniumsalze, wie z. B. Tetramethylammoniumhydroxid, Tetrabutylammoniumchlorid, Tetrabutylammoniumbromid, P_2O_5 PCl₃, PCl₅, PBr₃, PBr₅, POCl₃, POBr₃, Sb, Sb₂O₅, SbCl₃, SbF₃, K(SbO) (C₄H₄O₆), Antimonalkoholate, Bi, BiCl₃, Bi(OOCCH₃)₃, Bismutalkoholate, MoCl₃, MoCl₄, MoCl₅, Molybdänalkoholate, MoO₂, MoO₃, W, WO₃*K₂O, WO₃*SiO₂, Wolframalkoholate, WCl₆, WO₂Cl₂, Sulfonsäurechloride, wie z. B. para-Toluolsulfonsäurechlorid, SCI₂, SO₂CI₂, SO₃, MnCI₂, MnCO₃, Mn(OOCCH₃)₂, MnPO₄, Manganalkoholate, FeCl₃, FeCl₂, FeBr₃, FeF₃, Eisenalkoholate, Fe(NO₃)₃, Fe₃N, Eisenacetat, CoCl₂ CoCO₃, Kobaltalkoholate, Ni, Rh, Pd, Pt, PtCl₂, PtCl₄, K_2 PtCl₆, CeCl₃, Ce₂(CO₃)₃,

30

 $Ce(OOCCH_3)_3$, $(NH_4)_2Ce(NO_3)_6$, $Ce(OH)_4$ und/oder Ceralkoholate.

[0021] Es können auch Gemische der beschriebenen Katalysatoren eingesetzt werden. Optional verbleibt der Katalysator im Endprodukt.

[0022] Die Katalysatoren werden in Mengen von 0,0001 Gew.-% bis 20 Gew.-%, bevorzugt 0,001 Gew.-% bis 10 Gew.-%, besonders bevorzugt 0,1 Gew.-% bis 5 Gew.-% bezogen auf die gesamte Reaktionsmischung eingesetzt.

Als bevorzugte Reaktoren zur Durchführung [0023] des erfindungsgemäßen Verfahren werden solche verwendet, in denen die Reaktionsmischung einer hohen Scherwirkung ausgesetzt ist, welche sowohl die Durchmischung der Reaktionskomponenten fördert, als auch die Destillation des während der Veresterung entstehenden Wassers und/oder des während einer Umesterung enstehenden Alkohols aus der viskosen Reaktionsmischung erleichtert. Dieses können beispielsweise Rührreaktoren mit scherkraftreichen Rührern, wie etwa Mig- oder Intermigrührer, Kaskaden v rschiedener Rührreaktoren, ein- oder mehrwellige Extruder, Kneter, Knetreaktoren, ein- oder mehrwellige Hochviskosreaktoren, oder Schaufeltrockner sein. Besonders bevorzugt sind Reaktoren mit mehrstufigen Intermigrührern oder Hochviskosreaktoren, beispielsweise der Typen ORP, CRP oder DTB der LIST AG (Arisdorf, Schweiz).

[0024] Optional schließt sich das erfindungsgemäße Verfahren direkt an die Herstellung der Polyaminosäure an, wobei wahlweise der dazu eingesetzte Reaktor Verwendung finden kann oder das erfindungsgemäße Verfahren in einem weiteren, gegebenenfalls kaskadenartig angeschlossenen, Reaktor folgt.

[0025] Als Lösungsvermittler können handelsübliche Lösungsmittel eingesetzt werden, wie beispielsweise n-Alkane, Cycloalkane, Benzol, Toluol, Alkohole, beispielsweise Isopropanol, tert.-Butanol, sec.-Butanol, Isobutanol, Cyclopentanol, Cyclohexanol, Umsetzungsprodukte von Alkoholen mit Propylenoxid und/oder Ethylenoxid, Ketone, beispielsweise Aceton, Butanon, Methylisopropylketon, Methylisobutylketon, Ester, N,N-Dimethylformamid, N,N-Dimethylacetamid, Dimethylsulfoxyd oder N-Methylpyrrolidon.

[0026] Weitere Lösungsvermittler können hydrophob modifizierte Polyaminosäuren, insbesondere teilveresterte Polyasparaginsäuren, teilveresterte Polyasparaginsäuren oder N-Alkylamide von Polyasparaginsäuren, beispielsweise hergestellt nach DE 195 45 678 A, sein. Das Herstellverfahren dieser Polyaminosäurederivate, insbesondere der teilveresterten Polyasparaginsäuren oder der teilveresterten Polyasparaginsäuren oder der teilveresterten Polyasparaginsäure-co-Glutaminsäuren hat praktisch keinen Einfluß auf deren lösungsvermittelnden Wirkung. Gegebenenfalls können diese Lösungsvermittler nach dem erfindungsgemäßen Verfahren hergestellt werden, in diesem speziellen Fall können 1 bis 80 Gew.-%, bevorzugt 10 bis 30 Gew.-% der Produktmischung

im Reaktor verbleiben und als Lösungsvermittler für eine folgende Umsetzung dienen.

[0027] Weitere Lösungsvermittler können tensidische Verbindungen sein, die in der Lage sind, zumindest teilweise eine Emulsion bzw. eine Dispersion der Polyaminosäure oder des Polyaminosäurederivates in der hydroxygruppenhaltigen Verbindung zu stabilisieren. Dieses können anionische, amphotere, zwitterionische, kationische oder nichtionische Tenside sein, sowie Gemische daraus.

[0028] Anionische Tenside können beispielsweise aus der Gruppe der Sulfate, Sulfonate, Carboxylate sowie Mischungen derselben sein, beispielsweise Alkylbenzolsulfonate, α-Olefinsulfonate, α-sulfonierte Fettsäureester, Fettsäureglycerinestersulfate, Paraffinsulfonate, Alkylsulfate, Alkylpolyethersulfate, Sulfobernsteinsäurealkylester, Fettsäuresalze (Seifen), Fettsäureester der Polymilchsäure, N-Acylamino-säureester, N-Acyltaurate, Acylisethionate, Ethercarboxy-late, Monoalkylphosphate, N-Acylaminosäurederivate wie N-Acylaspartate oder N-Acylglutamate, N-Acylsarcosinate, Polyasparaginsäurederivate und andere.

[0029] Die anionischen Gruppen können in neutralisierter Form vorliegen, mit kationischen Gegenionen aus der Gruppe der Alkalimetalle, Erdalkalimetalle, Ammonium oder substituiertem Ammonium. Amphotere oder zwitterionische Tenside sind beispielsweise Alkylbetaine, Alkylamidoalkylbetaine des Typs Cocoamidopropylbetain, Sulfobetaine, Phosphobetaine, Sultaine und Amidosultaine, Imidazoliniumderivate, Amphoglycinate und andere.

[0030] Nichtionische Tenside sind beispielsweise oxethylierte Fettalkohole, oxethylierte Alkylphenole, oxethylierte Fettsäureester, oxethylierte Mono-, Di- oder **Triglyceride** oder Polyalkylenglykolfettsäureester. Andere nichtionische Tenside können aus der Gruppe der Alkylpolysaccharide, beispielsweise Alkyl- oder Alkenylpolyglucoside sowie deren Ethoxylierungsprodukte, Zuckerester, beispielsweise Fettsäureester der Glucose, Saccharose, Fructose oder des Methylglucosids. Sorbitolfettsäureester und Sorbitanfettsäureester (gegebenenfalls oxethyliert), Polyglycerinester, Fettsäurealkanolamide, N-Acylaminozuckerderivate, beispielsweise N-Acylglucamine, langkettige tertiäre Aminoxide oder Phosphinoxide sowie Dialkylsulfoxide stammen.

[0031] Kationische Tenside können aus der Gruppe der quarternären Ammoniumverbindungen, quarternisierte Proteinhydrolysate, Alkylamidoamine, quarternäre Esterverbindungen, quarternären Siliconöle, quarternäre Zuckerderivate sowie Mischungen derselben sein, beispielsweise Cetyltrimethylammoniumchlorid, Stearyltrimethylammoniumchlorid, Distearyldimethylammoniumchlorid, Tricetylmethylammoniumchlorid, Stearylamidopropyldimethylamin und Dialkylammoniummethosulfate.

[0032] Die in Kombination mit den erfindungsgemäßen Polyasparaginsäurederivaten eingesetzten Tenside können beliebige Kombinationen aus einem

15

30

oder mehr Tensiden der obengenannten Kategorie sein. [0033] Es können auch Gemische der beschriebenen Lösungsvermittler eingesetzt werden. Optional verbleibt der Lösungsvermittler im Endprodukt, insbesondere diejenigen Lösungsvermittler mit einem Siedepunkt von mehr als 200 °C.

[0034] Die Lösungsvermittler können in Mengen 0 bis 95 Gew.-%, bevorzugt 0 bis 50 Gew.-%, besonders bevorzugt 0 bis 25 Gew.-% bezogen auf die gesamte Reaktionsmischung eingesetzt werden.

[0035] Die Temperatur sollte während der Reaktion 0°C bis 250°C, bevorzugt 50°C bis 200°C, besonders bevorzugt 90°C bis 150°C betragen. Gegebenenfalls dient ein Temperaturgradient dem Fortschritt der Reaktion.

[0036] Der Druck sollte während der Reaktion Werte zwischen 5 bar und 0,0001 bar, besonders bevorzugt zwischen 1 bar und 0,001 bar erreichen.

[0037] Das bei der Veresterung entstehende Wasser wird vorzugsweise durch Destillation entfernt. Gegebenenfalls wird die Destillation durch verminderten Druck gefördert. Dér Einsatz von Lösungsmitteln, die mit Wasser ein Azeotrop bilden, erleichtert ebenfalls den Fortschritt der Veresterung.

[0038] Werden teilveresterte Polyaminosäuren der Umesterung unterworfen, hat die austretende Alkohol-komponente bevorzugt einen niedrigeren Siedepunkt als die eintretende hydroxygruppenhal-tige Verbindung und kann durch Destillation gegebenenfalls unter vermindertem Druck abdestilliert werden.

[0039] Je nach Veresterungsgrad und Hydrophobie der Alkoholkomponente können die nach dem erfindungsgemäßen Verfahren hergestellten Polyaminosäureester als Tenside, als Stabilisatoren für O/W-und W/O-Emulsionen, als schaumstabilisierende und schaumverstärkende Cotenside in Reinigungsmitteln, als Dispergiermittel unterschiedlicher Pigmente oder als Komplexierungsmittel für Metallkationen und/oder als Builder/Cobuilder in Waschmitteln eingesetzt werden

[0040] Die nach dem erfindungsgemäßen Verfahren hergestellten Polyaminosäureester können als O/W-Emulgatoren für kosmetische Emulsionen eingesetzt werden, beispielsweise für Lotionen mit einer vergleichsweise niedrigen Viskosität oder Cremes und Salben mit einer hohen Viskosität, für Anwendungen als Hautpflegemittel wie beispielsweise Tagescremes, Nachtcremes, Pflegecremes, Nährcremes, Bodylotions, Salben und dergleichen. Als weitere Hilfs- und Zusatzstoffe können übliche Coemulgatoren, Konsistenzgeber, Ölkörper, Überfettungsmittel, Fette, Wachse, Stabilisatoren, Wirkstoffe, Glycerin, Farb- und Duftstoffe enthalten sein.

[0041] Als Konsistenzgeber können hydrophile Wachse, beispielsweise C₁₂-C₃₀-Fettalkohole, C₁₆-C₂₂-Fettsäuren, Glycerinmono- und -diester und Sorbitanmono- und diester von gesättigten Fettsäuren mit 12 bis 22 C-Atomen eingesetzt werden.

[0042] Als weitere Coemulgatoren kommen beispielsweise in Frage: Anlagerungsprodukte von 2 bis 30 Mol Ethylenoxid und /oder 0 bis 5 Mol Propylenoxid an C₁₂-C₃₀-Fettalkohole und Wollwachsalkohole, vorzugsweise lineare, gesättigte C₁₆-C₂₂-Fettalkohole; Ethylenoxidanlagerungsprodukte von Glycerinmono- und -diestern und Sorbitanmono- und diestern von gesättigten und ungesättigten Fettsäuren mit 6 bis 22 C-Atomen; Anlagerungsprodukte von 2 bis 30 Mol Ethylenoxid und /oder 0 bis 5 Mol Propylenoxid an Fettsäuren mit 12 bis 22 C-Atomen und an Alkylphenole mit 8 bis 15 C-Atomen in der Alkylgruppe; C₁₂-C₁₈-Fettsäurepartialester von Anlagerungsprodukten von 1 bis 30 Mol Ethylenoxid an Glycerin; Anlagerungsprodukte von Ethylenoxid an Fette und Öle, beispielsweise Rizinusöl oder gehärtetes Rizinusöl; Partialester von gesättigten oder ungesättigten C₁₂-C₂₂-Fettsäuren, auch verzweigte oder hydroxysubstituierte, mit Polyolen, beispielsweise Ester von Glycerin, Ethylenglykol, Polyalkylenglykolen, Pentaerythrit, Polyglycerin, Zuckeralkoholen wie Sorbit und Polyglucosiden wie Cellulose; Polysiloxan-Polyalkyl-Polyether-Copolymere und deren Derivate sowie hydrophob modifizierte Polyasparaginsäurederivate.

[0043] Als Coemulgatoren können auch anionische, kationische, nichtionische, amphotere und/oder zwitterionische Tenside beispielsweise aus der als verträglichkeitsfördernde Agenzien bezeichneten Gruppe sein.

[0044] Es können jeweils beliebige Mischungen der o.g. Konsistenzgeber und Coemulgatoren eingesetzt werden.

[0045] Als Ölkörper kommen beispielsweise Ester von linearen C_6 - C_{20} -Fettsäuren mit linearen C_6 - C_{20} -Fettalkoholen, Ester von verzweigten C_6 - C_{13} -Carbonsäuren mit linearen C_6 - C_{20} -Fettsäuren mit verzweigten Alkoholen, Ester von linearen und/oder verzweigten Alkoholen, Ester von linearen und/oder verzweigten C_6 - C_{20} -Carbonsäuren mit mehrwertigen Alkoholen und/oder Guerbetalkoholen, Triglyceride auf Basis von C_6 - C_{10} -Fettsäuren, pflanzliche und tierische Öle und Fette, verzweigte primäre Alkohole, substituierte Cyclohexane, Guerbetcarbonate, Dialkylether und/oder aliphatische bzw. naphthenische Kohlenwasserstoffe in Betracht.

[0046] Als Uberfettungsmittel können beispielsweise Lanolin und Lecithinderivate sowie deren Ethoxylate, Polyolfettsäureester, Monoglyceride und Fettsäurealkanolamide verwendet werden. Es können Siliconverbindungen wie Polydimethylsiloxane, Cyclodimethicone sowie amino-, fettsäure-, alkohol-, epoxy-, fluor, und/oder alkylmodifizierte Siliconverbindungen sowie Wachse wie beispielsweise Bienenwachs, Paraffinwachse oder Mikrowachse enthalten sein. Die Emulsiokönnen Verdickungsmittel Polyacrylsäurederivate oder kationische Polymere wie z.B. kationische Cellulose- oder Stärkederivate, kationische Chitin oder Chitosanderivate, kationische Siliconpolymere, Copolymere von Diallylammoniumsalzen z.B. mit Acrylamiden, Polyethylenimin enthalten. Weiterhin können Metallsalze von Fettsäuren, z.B. Magnesium-,

15

30

Aluminium- oder Zinkstearat als Stabilisatoren oder Zinksalze der Ricinolsäure als Geruchshemmer enthalten sein. Es können übliche Sonnenschutzwirkstoffe wie Titandioxid, p-Aminobenzoesäure etc., Duftstoffe, Farbstoffe, biogene Wirkstoffe wie Pflanzenextrakte oder Vitaminkomplexe sowie pharmazeutische Wirkstoffe enthalten sein. Weiterhin können die Emulsionen Perlglanzmittel wie Ethylenglykoldistearat sowie die üblichen Konservierungsmittel wie Parabene, Sorbinsäure, Phenoxyethanol und andere enthalten.

[0047] Die erfindungsgemäßen Polyasparaginsäurederivate können auch in W/O-Emulsionen eingesetzt werden, beispielsweise als Emulgatoren und/oder Coemulgatoren für die Herstellung von Hautpflegecremes und -lotionen.

[0048] Die erfindungsgemäßen Polyasparaginsäurederivate mit einem naturnahen Polyaminosäurerückgrat sind milde Tenside, welche alleine oder in Kombination mit anionischen, kationischen, nichtionischen, zwitterionischen und/oder amphoteren Tensiden eingesetzt werden können. Es sind feste, flüssige oder pastöse Zubereitungen möglich, z.B. Seifenstücke, Waschlotionen, Duschgele, Shampoos.

[0049] Die in Kombination mit den nach dem erfindungsgemäßen Verfahren hergestellten Polyaminosäureestern einsetzbaren Tenside können anionische, kationische, amphotere oder zwitterionische oder nichtionische Tenside sein, beispielsweise aus den schon als Lösungsvermittler genannten Verbindungsklassen.

[0050] Die erfindungsgemäßen Tensidzubereitungen können weitere Hilfs- und Zusatzstoffe enthalten wie beispielsweise Wasser und Lösungsmittel z.B. aus der Gruppe der Alkohole und Polyole, Verdickungsmittel, Trübungsmittel, z.B. Glykolesterderivate; Moisturizer, Emollients wie tierische und pflanzliche Öle, Carbonsäureester, Lanolin, Bienenwachs, Silicone; polymere Agenzien zur Verbesserung des Hautgefühls, konditionierende, pflegende oder pharmazeutisch wirksame Bestandteile wie z.B. kationische oder amphotere Polymere, Proteine und Proteinderivate, Lanolinderivate, Panthothensäure, Betain, Polydimethylsiloxane oder Derivate, Sonnenschutzwirkstoffe Lösungsvermittler, Stabilisatoren, Geruchsstoffe, Puffersubstanzen, Konservierungsmittel und/oder Farbstoffe.

[0051] Tensidzubereitungen, die die nach dem erfindungsgemäßen Verfahren hergestellten Polyaminosäureester enthalten, lassen sich vorteilhaft anwenden in z.B. Haarshampoos, Duschbäder, Schaumbadzubereitungen, Hand-, Gesichts und Intimreinigungslotionen, Flüssigseifen, Seifenstücke, Rasiercremes, Handwaschpasten, hauffreundlichen Geschirrspülmitteln, Reinigungsmitteln für glatte Oberflächen sowie in Zahncremes.

[0052] Die nach dem erfindungsgemäßen Verfahren hergestellten Polyaminosäureester können als Dispergiermittel beispielsweise für Lacke und Farben eingesetzt werden. Dort bewirken sie eine günstige Farbstärkeentwicklung sowie eine Verbesserung der Rub-Out-Eigenschaften.

100531 Die nach dem erfindungsgemäßen Verfahren hergestellten Polyaminosäureester werden dazu vorteilhaft mit dem Stand der Technik entsprechenden Neutralisationsmitteln, insbesondere Aminen neutralisiert. Insbesondere bevorzugt ist hier die Verwendung von Dimethylethanolamin oder 2-Amino-2-methylpropanol. Zur Herstellung wäßriger Pigmentpasten werden 0,1-100 Gew.-%, vorzugsweise 0,5-50 Gew.-%, insbesondere 2 bis 15 Gew.-% bezogen auf das Gewicht der Pigmente verwendet. Die nach dem erfindungsgemäßen Verfahren hergestellten Polyaminosäureester können bei der erfindungsgemäßen Verwendung entweder vorab mit den zu dispergierenden Pigmenten vermischt werden oder direkt in dem Dispergiermedium (Wasser, eventuelle Glycolzusätze) vor oder gleichzeitig mit der Zugabe der Pigmente und etwaiger anderer Feststoffe gelöst werden. Die Neutralisation kann dabei vor oder während der Herstellung der Pigmentpasten erfolgen. Bevorzugt werden nach dem erfindungsgemäßen Verfahren hergestellte Polyaminosäureester eingesetzt, deren freie Carbonsäuregruppen bereits partiell oder vollständig neutralisiert wurden.

[0054] Die nach dem erfindungsgemäßen Verfahren hergestellten Polyaminosäureester können auch in beliebigen Gemischen mit weiteren, dem Stand der Technik entsprechenden Dispergieradditiven, beispielsweise aus der Gruppe der Fettsäurealkoxylate, Poly(meth)acrylate, Polyester, Polyether etc., eingesetztwerden.

[0055] Als Pigmente können in diesem Zusammenhang beispielsweise anorganische oder organische Pigmente, sowie Ruße genannt werden. Füllstoffe, die beispielsweise in wäßrigen Lacken dispergiert werden können, sind beispielsweise solche auf Basis von Kaolin, Talkum, anderen Silikaten, Kreide, Glasfasern, Glasperlen oder Metallpulvern. Als anorganische Pigmente seien exemplarisch genannt Titandioxid und Eisenoxide. In Betracht zu ziehende organische Pigmente sind beispielsweise Azopigmente, Metallkomplex-Pigmente, Phthalcyaninpigmente, anthrachinoide Pigmente, polycyclische Pigmente, insbesondere solche der Thioindigo-, Chinacridon-, Dioxazin-, Pyrrolopyrrol-. Naphthalintetracarbonsäure-. Pervlen-, Isoamidolin(on)-, Flavanthron-, Pyranthron- oder Isoviolanthron-Reihe.

[0056] Als Lacksysteme, in denen die erfindungsgemäßen Pigmentpasten aufgelackt werden können, kommen beliebige wäßrige 1K- oder 2K-Lacke in Betracht. Beispielhaft genannt seien wäßrige 1K-Lacke wie beispielsweise solche auf Basis von Alkyd-, Acrylat-, Epoxid-, Polyvinylacetat-, Polyester- oder Polyurethanharzen oder wäßrige 2K-Lacke, beispielsweise solchen auf Basis von hydroxylgruppenhaltigen Polyacrylatoder Polyesterharzen mit Melaminharzen oder gegebenenfalls blockierten Polyisocyanatharzen als Vernetzer.

In gleicher Weise seien auch Polyepoxidharzsysteme genannt.

[0057] Die nach dem erfindungsgemäßen Verfahren hergestellten Polyaminosäureester können als komplexbildende Agenzien z.B. in Waschmitteln, als Inkrustationsinhibitoren, als Metalldesaktivatoren in Kunststoffen, als Hilfsstoffe in der Leder- und Textilindustrie oder als wirkungsverstärkende Zusatzstoffe zu Pestiziden oder Insektiziden eingesetzt werden. Hochmolekulare Derivate eignen sich auch als Absorbermaterialien.

Beispiele:

Vergleichsbeispiel 1

[0058] In einem 100 ml Vierhalsrundkolben, bestückt mit einem Flügelrührer, einem Innenthermometer und einer Destillationsbrücke, wurden 11,5 g Polyasparaginsäure (M_W = 6000 n. GPC, Eichung gegen Polyacrylat) mit 9,3 g (0,05 Mol, entspr. 0,5 Äquivalente je Asparaginsäureeinheit) n-Dodecanol und 1 g konz. Schwefelsäure versetzt und auf 150°C erhitzt. Diese Temperatur wurde unter Rühren und Normaldruck während 8 h beibehalten. Nach Abkühlen erhielt man ein inhomogenes Produkt (Gemisch Polyasparaginsäure, Fettalkohol, Polyasparaginsäureester), laut ¹³C-NMR-Spektrum waren weniger als 10% der Asparaginsäuregruppen verestert.

Vergleichsbeispiel 2

[0059] In einem 100 ml Vierhalsrundkolben, bestückt mit einem Propellerrührer, einem Innenthermometer und einer Destillationsbrücke, wurden 11,5 g Polyasparaginsäure (M_W = 6000 n. GPC, Eichung gegen Polyacrylat) mit 48,4 g (0,2 Mol, entspr. 2,0 Äquivalente je Asparaginsäureeinheit) n-Hexadecanol, 3 g Phosphorsäure und 10 ml Dimethylformamid versetzt und auf 150°C erhitzt. Diese Temperatur wurde unter Rühren und einem auf 100 mbar reduzierten Druck während 8 h beibehalten. Nach Abkühlen erhielt man ein inhomogenes Produkt (Gemisch Polyasparaginsäure, Fettalkohol, Polyasparaginsäureester), laut ¹³C-NMR-Spektrum waren weniger als 10% der Asparaginsäuregruppen verestert.

Vergleichsbeispiel 3

[0060] In einem 100 ml Vierhalsrundkolben, bestückt mit einem Propellerrührer, einem Innenthermometer und einer Destillationsbrücke, wurden 5,75 g Polyasparaginsäure (M_W = 6000 n. GPC, Eichung gegen Polyacrylat) mit 18,6 g (0,1 Mol, entspr. 1,0 Äquivalent je Asparaginsäureeinheit) n-Dodecanol und 1,7 g Methansulfonsäure versetzt und auf 150°C erhitzt. Diese Temperatur wurde unter Rühren und einem auf 100 mbar reduzierten Druck während 4 h beibehalten. Nach

Abkühlen erhielt man ein inhomogenes Produkt (Gemisch Polyasparaginsäure, Fettalkohol, Polyasparaginsäureester), laut ¹³C-NMR-Spektrum waren weniger als 10% der Asparaginsäuregruppen verestert.

Beispiel 1

[0061] In einem 2 I Planschliffkolben, bestückt mit einem zweistufigen Intermigrührer, einem Innenthermometer und einer Destillationsbrücke, wurden 575 g Polyasparaginsäure (M_W = 6000 n. GPC, Eichung gegen Polyacrylat) mit 807 g (3,3 Mol, entspr. 0,67 Äquivalente je Asparaginsäureeinheit) n-Dodecanol, 60 g Methansulfonsäure und 140 ml Dimethylformamid versetzt und auf 140°C erhitzt. Diese Temperatur wurde unter Rühren und einem auf 100 mbar reduzierten Druck während 4 h beibehalten. Nach Abkühlen erhielt man ein homogenes Produkt, laut ¹³C-NMR-Spektrum waren 40% der Asparaginsäuregruppen verestert.

Beispiel 2

[0062] Zum Einsatz kam ein Hochviskosreaktor CRP 2.5 Batch der Firma LIST AG mit zwei horizontalliegenden, gleichlautenden, beheizten und selbstreinigenden Rührwellen und innenliegender Austragsschnecke, der Antrieb erfolgte mit einem Hydraulikaggregat. Der Brüdenausgang wurde mit einem Rückflußkühler mit Wasserabscheider versehen. In dieser Apparatur wurden 1295 g Polyasparaginsäure (M_W = 1800 n. GPC, Eichung gegen Polyacrylat) mit 415 g (5,6 Mol, entspr. 0,5 Äquivalente je Asparaginsäureeinheit) n-Butanol und 85 g Methansulfonsäure versetzt, anschl. wurde das Wärmeträgeröl im Heizmantel des Hochviskosreaktors auf 140°C erhitzt. Die Rührgeschwindigkeit wurde auf 35/44 U/min eingestellt. Nach 5 h nahm die Wassermenge im Wasserabscheider nicht mehr zu. Der Rückflußkühler wurde gegen eine Destillationsbrücke ausgetauscht und unter Druckverminderung auf 25 mbar wurde das restliche Butanol abdestilliert. Nach Abkühlen erhielt man ein homogenes Produkt, laut 13C-NMR-Spektrum waren 34% der Asparaginsäuregruppen verestert.

Beispiel 3

[0063] Zum Einsatz kam ein Hochviskosreaktor CRP 2.5 Batch der LIST AG mit zwei horizontalliegenden, gleichlaufenden, beheizten und selbstreinigenden Rührwellen und innenliegender Austragsschnecke, der Antrieb erfolgte mit einem Hydraulikaggregat. Der Brüdenausgang wurde mit einer Destillationsbrücke versehen. In dieser Apparatur wurden 805 g Polyasparaginsäure (M_W = 1800 n. GPC, Eichung gegen Polyacrylat) mit 1016 g (4,2 Mol, entspr. 0,6 Äquivalente je Asparaginsäureeinheit) n-Hexadecanol, 100 ml Dimethylformamid und 96 g p-Toluolsulfonsäure versetzt, anschl. wurde das Wärmeträgeröl im Heiz-

mantel des Hochviskosreaktors auf 150°C erhitzt und der Druck auf 25 mbar vermindert. Die Rührgeschwindigkeit wurde auf 35/44 U/min eingestellt. Nach 6,5 h wurde die Umsetzung beendet. Nach Abkühlen erhielt man ein homogenes Produkt, laut ¹³C-NMR-Spektrum waren 42% der Asparaginsäuregruppen verestert.

Beispiel 4

[0064] Zum Einsatz kam ein Hochviskosreaktor CRP 2.5 Batch der LIST AG mit zwei horizontalliegenden, gleichlaufenden, beheizten und selbstreinigenden Rührwellen und innenliegender Austragsschnecke, der Antrieb erfolgte mit einem Hydraulikaggregat. Der Brüdenausgang wurde mit einer Destillationsbrücke versedieser Apparatur wurden 320 Dodecylpolyaspartat (Veresterungsgrad: 20 %), 1150 g Polyasparaginsäure (M_W = 1800 n. GPC, Eichung gegen Polyacrylat) mit 460 g (2,5 Mol, entspr. 0,25 Äquivalente ie Asparaginsäureeinheit) n-Dodecanol und 80 g Methansulfonsäure versetzt, anschl. wurde das Wärmeträgeröl im Heizmantel des Hochviskosreaktors auf 140°C erhitzt und der Druck auf 25 mbar vermindert. Die Rührgeschwindigkeit wurde auf 35/44 U/min eingestellt. Nach 6,5 h wurde die Umsetzung beendet. Anschließend wurden 85 Gew.-% der Reaktionsmischung über die Austragsschnecke abgenommen, welches zu einem homogenen Produkt erstarrte und laut ¹³C-NMR-Spektrum einen Veresterungsgrad von 21% bezogen auf die Asparaginsäuregruppen aufwies. Zu der im Reaktor bei erhöhter Temperatur (Wärmeträgeröl: 140°C) verbliebenen Reaktionsmischung wurden 1150 g Polyasparaginsäure (M_W= 1800 n. GPC, Eichung gegen Polyacrylat), 460 g (2,5 Mol, entspr. 0,25 Äquivalente je Asparaginsaureeinheit) n-Dodecanol und 68 g Methansulfonsäure gegeben und der Druck auf 25 mbar vermindert. Nach 6 h wurde die Umsetzung beendet. Man erhielt ein homogenes Produkt, laut 13C-NMR-Spektrum waren 19% der Asparaginsäuregruppen verestert.

Beispiel 5

[0065] Zum Einsatz kam ein Hochviskosreaktor CRP 2.5 Batch der LIST AG mit zwei horizontalliegenden, gleichlaufenden, beheizten und selbstreinigenden Rührwellen und innenliegender Austragsschnecke, der Antrieb erfolgte mit einem Hydraulikaggregat. Der Brüdenausgang wurde mit einem Tropftrichter versehen. In dieser Apparatur wurden 823 g (8,4 Mol) Maleinsäureanhydrid, 551,3 g (2,6 Mol) Glutaminsäure und 280 g Wasser vorgelegt, die Rührgeschwindigkeit wurde auf 35/44 U/min eingestellt, anschl. wurde das Wärmeträgeröl im Heizmantel des Hochviskosreaktors auf 100°C erhitzt und, 582 g (8,6 Mol) 25%ige wäßrige AmmoniakLösung während 10 min durch den Tropftrichter zugegeben. Während der Ammoniakdosierung wurde die Temperatur des Wärmeträgeröls auf 120°C erhöht.

Unter langsamer Druckverminderung auf 7 mbar wurde die Temperatur des Wärmeträgeröls auf 150°C erhöht. Nach insgesamt 7 h endete die Destillation, es wurde auf 120°C abgekühlt. Im Anschluß wurden 799 g (3,3 Mol) n-Hexadecanol und 70 g Methansulfonsäure zu der ausdestillierten Reaktionsmischung gegeben und das Wärmeträgeröl für 6 h unter Verminderung des Drucks auf 25 mbar auf 140°C erhitzt. Nach Abkühlen erhielt man ein homogenes Produkt, laut ¹³C-NMR-Spektrum waren 27% der Asparaginsäuregruppen verestert.

Beispiel 6

[0066] Zum Einsatz kam ein Hochviskosreaktor CRP 2.5 Batch der LIST AG mit zwei horizontalliegenden, gleichlaufenden, beheizten und selbstreinigenden Rührwellen und innenliegender Austragsschnecke, der Antrieb erfolgte mit einem Hydraulikaggregat. Der Brüdenausgang wurde mit einer Destillationsbrücke verse-Apparatur wurden dieser Butylpolyaspartat (Veresterungsgrad: 34 %) des Beispiels 2 mit 968 g (4,0 Mol, entspr. 1,75 Āquivalente je Asparaginsäurebutylestereinheit) n-Hexadecanol und 100 g Titantetraisopropylat versetzt, anschl. wurde das Wärmeträgeröl im Heizmantel des Hochviskosreaktors auf 140°C erhitzt. Die Rührgeschwindigkeit wurde auf 35/44 U/min eingestellt. Nach 6,5 h wurde die Umsetzung beendet. Man erhielt ein homogenes Produkt, laut ¹³C-NMR-Spektrum waren 37% der Asparaginsäuregruppen mit Hexadecyl- und 8% der Asparaginsäuregruppen mit Butylresten verestert.

[0067] Die Beispiele zeigen eindeutig, daß mit dem erfindungsgemäßen Verfahren homogene Produkte erhalten werden, die mit Verfahren nach dem Stands der Technik (Vergleichsbeispiele 1-3 oder Vergleichsbeispiele 1-3 aus DE 197 24 589) nicht zugänglich sind.

Patentansprüche

40

50

- Verfahren zur Herstellung von homogenen Polyaminosäureestern durch Umsetzung von Polyaminosäuren, die in den Seitenketten Carbonsäureund/oder Carboxylatgruppen enthalten mit hydroxygruppenhaltigen Verbindungen durch teilweise
 oder vollständige Veresterung oder Umesterung
 unter Reaktionsbedingungen hoher Scherkräfte,
 gegebenenfalls unter Einsatz von Katalysatoren,
 Lösungsvermittlern und/oder vermindertem Druck.
- Verfahren nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß als Polyaminosäure Polyasparaginsäure oder Polyasparaginsäure-co-glutaminsäure eingesetzt wird.
- Verfahren nach Anspruch 1 oder 2, dadurch gekennzeichnet, daß man Carbonsäureestergruppen der eingesetzten Polyaminosäure, gegebenen-

15

20

25

30

falls unter gleichzeitiger Veresterung von Carbonsäure- und/oder Carboxylatgruppen, umestert.

- Verfahren nach einem der Ansprüche 1 bis 3, dadurch gekennzeichnet, daß die hydroxygruppenhaltige Verbindung einen oder mehrere Alkohole mit 1 bis 24 C-Atomen, gegebenenfalls alkoxyliert, umfaßt.
- Verfahren nach einem der Ansprüche 1 bis 4, dadurch gekennzeichnet, daß die Katalysatoren saure, basische, lewissaure oder lewisbasische Verbindungen oder deren Gemische umfassen.
- Verfahren nach einem der Ansprüche 1 bis 5, dadurch gekennzeichnet, daß das Verfahren bei einer Temperatur von 0 bis 250 °C sowie einem Druck von 0,0001 bis 5 bar durchgeführt wird.
- Verfahren nach einem der Ansprüche 1 bis 6, dadurch gekennzeichnet, daß während der Reaktion das entstehende Wasser und/oder andere niedrigsiedende Reaktionsprodukte abdestilliert werden.
- Verfahren nach Anspruch 1 bis 7, dadurch gekennzeichnet, daß ein Rührkessel mit mehrstufigen Migoder Intermigrührern oder ein Hochviskosreaktor mit mindestens einer horizontalliegenden Rührwelle, die gegebenenfalls beheizt werden kann, verwendet wird.
- 9. Verfahren nach einem der Ansprüche 1 bis 8, dadurch gekennzeichnet, daß der Reaktionsmischung ein Lösungsvermittler in einer Menge von 0 bis 95 Gew.-%, bezogen auf die Reaktionsmischung, insbesondere 0 bis 40 Gew.-%, bezogen auf die Reaktionsmischung, zugesetzt wird.
- 10. Verfahren nach Anspruch 9, dadurch gekennzeichnet, daß als Lösungsvermittler Lösungsmittel mit einem Siedepunkt von weniger als 200 °C bei Normaldruck, welches vorzugsweise mit Wasser ein Azeotrop bildet, und/oder teilveresterte Polyasparaginsäure und/oder teilveresterte Polyasparaginsäure-co-glutaminsäure und/oder tensidische Verbindungen aus der Gruppe der anionischen, kationischen, nichtionischen, amphoteren oder zwitterionischen Tenside eingesetzt werden.
- 11. Verfahren nach einem der Ansprüche 1 bis 10, dadurch gekennzeichnet, daß nach der Veresterung 1 bis 40 Gew.-%, insbesondere 15 bis 30 Gew.-%, des Produkts als Lösungsvermittler für Folgereaktionen im Reaktor verbleibt, wobei die Teilung der abreagierten Reaktionsmischung in Produkt und Lösungsvermittler für eine Folgereak-

tion beliebig häufig wiederholt werden kann.

- 12. verfahren nach einem der Ansprüche 1 bis 11, dadurch gekennzeichnet, daß man Asparaginsäure- und/oder Maleinsäurederivate gegebenenfalls in Gegenwart von proteinogenen Aminosäuren, insbesondere Glutaminsäuren, gegebenenfalls in Gegenwart von Ammoniak in situ umsetzt und das Umsetzungsprodukt als Polyaminosäure einsetzt.
- Verwendung der nach einem der Ansprüche 1 bis 12 erhältlichen Produkte in kosmetischen W/Ooder O/W-Emulsionen.
- 14. Verwendung der Emulsionen nach Anspruch 13 als Hautpflegemittel, Tagescremes, Nachtcremes, Pflegecremes, N\u00e4hrcremes, Bodylotions, pharmazeutische Salben und Lotionen, Aftershavelotionen sowie Sonnenschutzmittel.
- 15. Verwendung der nach einem der Ansprüche 1 bis 12 erhältlichen Produkte in tensidischen Zubereitungen für Reinigungsmittel und/oder kosmetische Mittel, gegebenenfalls enthaltend ein oder mehrere weitere Tenside aus der Gruppe der anionischen, kationischen, nichtionischen, amphoteren und zwitterionischen Tenside sowie deren Mischungen daraus neben üblichen Hilfs- und Zusatzstoffen.
- 16. Verwendung der Tensidzubereitungen nach Anspruch 15 für Shampoos, Waschlotionen und Reinigungsmittel für Gesicht, Haar, Haut und Intimbereich, Rasiercreme und -lotionen, Flüssigseifen, Geschirrspülmittel, Reinigungsmittel für glatte Oberflächen, Seifenstücke, Schaumbäder, Duschgele sowie in Zahncremes und/oder Mundspülungen.
- 17. Verwendung der nach einem der Ansprüche 1 bis
 12 erhältlichen Produkte als Waschmittelhilfsstoff,
 Komplexagens für mehrwertige Kationen, Dispergierhilfsmittel für Lacke und Farben, Inkrustationsinhibitor, Builder oder Co-builder für Waschmittel,
 Absorbermaterialien, Metalldes-aktivatoren in Kunststoffen, als Hilfsstoffe in der Leder und Textlindustrie oder als wirkungsverstärkende Zusatzstoffe zu Pestiziden oder Insektiziden.

9

50

BNSDOCID: <EP___0959092A1_I_>

 $\{\hat{\ }\}$



EUROPÄISCHER RECHERCHENBERICHT

Nummer der Anmeldung

EP 99 10 9056

	EINSCHLÄGIGE DOK				
Categorie	Kennzeichnung des Dokuments mil der maßgeblichen Teile	t Angabe, soweit erforderlich,	Betrifft Anspruch	KLASSIFIKATION DER ANMELDUNG (Int.CI.6)	
A	US 4 888 398 A (LAMY BER 19. Dezember 1989 (1989- * Anspruch 1 *	-12-19)	1-12	C08G73/10 C08G73/02 C08G69/10 A61K7/06	
A	DE 195 41 699 A (BASF AG 15. Mai 1997 (1997-05-15 * Ansprüche 1-3,13 *		1-17	A61K7/48 C11D3/37	
A,D	DE 195 45 678 A (GOLDSCH 12. Juni 1997 (1997-06-1 * Ansprüche 1-11 *		1-17	·	
				RECHERCHIERTE SACHGEBIETE (Int.Cl.6)	
	χ.			C08G A61K C11D	
	,				
Derv	vorliegende Recherchenbericht wurde für	alle Patentansprüche erstellt			
	Recherchenori	Abschlußdatum der Recherche		Prüfer	
	DEN HAAG	11. August 1999	GI	anddier, A	
Y:vo ar A:te	KATEGORIE DER GENANNTEN DOKUMENT on besonderer Bedeutung allein betrachtet on besonderer Bedeutung in Verbindung mit ein ideren Veröffentlichung derselben Kategorie chnologischer Hintergrund ohtschriftlich Offenbarung	E : älteres Patent nach dem Ann D : in der Anned L : aus anderen G	dokument, das jed seldedatum veröff ung angeführtes (iründen angeführt	entlicht worden ist Ookument	

10

ANHANG ZUM EUROPÄISCHEN RECHERCHENBERICHT ÜBER DIE EUROPÄISCHE PATENTANMELDUNG NR.

EP 99 10 9056

In diesem Anhang sind die Mitglieder der Patentfamilien der im obengenannten europäischen Recherchenbericht angeführten Patentdokumente angegeben. Die Angaben über die Familienmitglieder entsprechen dem Stand der Datei des Europäischen Patentamts am Diese Angaben dienen nur zur Unterrichtung und erfolgen ohne Gewähr.

11-08-1999

im Recherche angeführtes Pate		Datum der Veröffentlichung		Mitglied(er) der Patentfamilie	Datum der Veröffentlichung
US 48883	98 A	19-12-1989	AT CA EP JP JP JP US	60340 T 1336034 A 0179023 A 1963038 C 6089138 B 61101533 A 4976962 A	15-02-199 20-06-199 23-04-198 25-08-199 09-11-199 20-05-198 11-12-199
DE 19541	699 A .	15-05-1997	KEII	KEINE	
DE 19545	678 A	12-06-1997	CA EP JP US	2192256 A 0783013 A 9183841 A 5910564 A	08-06-199 09-07-199 15-07-199 08-06-199
		•			
		·			

Für nähere Einzelheiten zu diesem Anhang : siehe Amtsblatt des Europäischen Patentamts, Nr.12/82

THIS PAGE BLANK (USATO)